Publication No.: Hei.4-635

Published on: January 8, 1992

Application No.: Hei.2-16051

February 6, 1987 Filing Date:

Divisional application of Sho.62-24716

Applicant: Director of National Food Research Institute,

Ministry of Agriculture, Forestry and Fisheries

Nikken chemicals Co., Ltd.

Takashi Sasaki Inventors:

> Takafumi Kasumi Keiji Kainuma Hiroaki Ishizuka

Katsuo Wako

Gaku Kawaguchi

Tsunero Oda

Title: Method for preparing erythritol by fermentation

using novel microorganism

Claims:

A method for preparing erythritol by fermentation, which comprises inoculating Aureobasidium sp. SN-G42 strain on a culture medium containing fermentable sugars as a main carbon source, aerobically culturing said microorganism to form and accumulate erythritol in said culture medium and collecting the same.

報(B2) ⑫特 許公 $\Psi 4 - 635$

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❷❸公告 平成 4年(1992) 1月8日

C 12 P C 12 N 7/18 1/14 (C 12 P C 12 R 7/18 1:645)

8114-4B 9050-4B Α

発明の数 1 (全8頁)

60発明の名称

新規微生物を用いる発酵によるエリスリトールの製造方法

②特 顧 平2-16051

尭

嶽

開 平3-43091 窗公

❷出 願 昭62(1987) 2月6日

@平3(1991)2月25日

62特 願 昭62-24716の分割

特許法第30条第1項適用 昭和61年度日本醱酵工学会大会において文書をもつて発表

@発 明 者 佐 々 木 茨城県新治郡桜村並木2丁目124-304

@ 発 明 者 春 見.

文 隆 茨城県新治郡桜村吾妻2丁目911-204 圭

@発 明 者 貝 沼 茨城県新治郡桜村並木3丁目619

@発 明 石 塚 者 博 明

茨城県筑波郡谷田部町稲荷前17-12 沼尻アパート208

@発 明 者 若 生 勝 雄

埼玉県行田市持田5-10-2

@発 明 者 Ш 埼玉県行田市壱里町21-16

⑫発 明 者 小 H ĖΚ 恒

東京都秋川市下代継128

包出 頣 人 農林水産省食品総合研

茨城県つくば市観音台2丁目1-2

究所長

勿出 願 人 日研化学株式会社 東京都中央区築地5丁目4番14号

79代 理 人

弁理士 久保田 藤郎

審査 官 鈴木 恵 理 子 微生物の受託番号 FERM P-8940

1

匈特許請求の範囲

オーレオバシデイウムsp.SN-G42菌株を、 発酵性糖類を主炭素源として含む培地に接種し、 好気的に培養して培養液中にエリスリトールを生 成蓄積せしめ、これを採取することを特徴とする 5 発酵によるエリスリトールの製造方法。

発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は新規微生物を用いる発酵によるエリス レオバシデイウム属に属する新規な人工変異株で あるオーレオバシデイウムsp.SN-G42菌株及び 当該変異株を用いて発酵性糖類をエリスリトール に変換することを特徴とする、新規微生物を用い る発酵によるエリスリトールの製造方法に関す 15 また、特開昭60-110295号公報などには、モニ る。

2

[従来の技術及び発明が解決しようとする課題] 従来から、キャンジダ属、デバリオミセス属、 トリゴノプシス属、トルロプシス属、ハンゼヌラ 属、モニリエラ属、オーレオバシデイウム属など に属する微生物を利用して、発酵法によりグルコ ース、グリセリンなどの糖類からエルスリトール を製造する方法は既に公知となつている。

例えば、特公昭47-41549号公報には、キャン ジダ属、トリゴノブシス属に属する微生物を用い リトールの製造方法に関し、更に詳細には、オー 10 てグリセリンなどの発酵性糖類をエリスリトール に変換する方法が記載されている。しかし、この 方法では微生物の耐糖性が低いために、主炭素源 として使用される糖質濃度(基質濃度)に限界が あり、比較的低濃度で発酵を行う必要があつた。

リエラ属に属する微生物を用いるエリスリトール

の改良製法が開示されている。この方法はエリスリトールへの変換率が高く、微生物の耐糖性も高いという点で優れているが、この微生物は泡の発生が著しく、通常使用される消泡剤では役に立たないため、高価なキサンタンガムなどを多量に添 5 加する必要があり、そのために製造コストが高くなるという欠点がある。

更に、特開昭61-31091号公報には、本発明者らによりオーレオバシデイウム属に属するオーレオバシデイウムsp.SN-45菌株(微工研菌寄第 10 7594号)を用いてグルコースなどの発酵性糖類からエリスリトールを製造する方法が開示されている。この方法は、比較的高濃度の糖質を用いてエリスリトールを製造することを可能にするものであるが、培養液中の菌体生成量に比べてエリスリ 15トール収率が充分でなく、また製造条件である円の至適範囲が狭いなど、必ずしも満足のいく方法とは言い難い。

[課題を解決するための手段]

本発明者らは、上記したような従来方法の欠点 20 を改良するために、オーレオバシデイウム属に属する微生物の耐糖性を高めるべく、微生物の改良について種々検討した結果、沖縄県の澱粉工場内の土壌から分離された不完全菌類のオーレオバシデイウム属に属するオーレオバシデイウムsp.SN 25 ー124A菌株(微工研菌寄第8745号)を親株とし、これより得られた変異株であるオーレオバシデイウムsp.SNーG42菌株が高いエリスリトール生産能を有すると共に、高い耐糖性を獲得していること並びに培養の際に泡を生成しないことを見出 30 し、本発明に到達したものである。

即ち、本発明はエリスリトール生産能を有し、 菌体(細胞)が親水性、非凝集性であり、且つ液 体培地中で好気的に培養するとき実質的に泡を生 成しないことを特徴とするオーレオバシデイウム 35 sp.SN-G42菌株を用いて発酵性糖類を主炭素源 として含む培地に接種し、好気的に培養して培養 液中にエリスリトールを生成蓄積せしめ、これを 採取することを特徴とする発酵によるエリスリト ールの製造方法に関する。 40

本発明に関わるオーレオバシデイウムsp.SNーG42菌株は、親株であるオーレオバシデイウムsp.SN-124A菌株に、紫外線を照射した後、引き続きN-メチルーN'-ニトローN"-ニトロソ

4

グアニジンなどの突然変異誘起剤を使用して処理 することにより誘発された新規変異株である。 以下に、本変異株の菌学的性質を示す。

- 1 培地上の生育状況
- (1) 顕微鏡的所見

栄養細胞の大きさ(※1) 4~7×4~ 15µ

栄養細胞の形状(※1) 菌系および酵母様 の単胞、卵形等の形状を示す。

栄養細胞の増殖法(※1) 菌糸及び酵母様 細胞の多極出芽

菌糸体(※2) 真性菌糸を形成し、先端及 び側面に全分芽型分生子を多数生ずる。

(註)

※1 YM寒天培地27℃、5日間培養

※2 ポテトグルコース寒天によるスライ ド培養

(2) 寒天斜面(※3)

生育 良好

形態 表面は平滑状

光沢 無し

色調 日数の経過に伴い白色からうすい黄黒 色のコロニーに変化する。

(註)

※3 YM寒天培地

(3) 液体培養(※4)

表面生育 厚い皮膜形成

濁度 透明

沈査 大

(註)

※ 4 YM液体培地

2 子のう胞子の形成

ポテトグルコース寒天培地 形成せず コーンミール寒天培地 形成せず

YM寒天培地 形成せず

ニンジンエキス寒天培地 形成せず

V₈寒天培地 形成せず

3 生理学的性質

酸素要求性 好気的 40 生育温度 約40℃まで 最適生育温度 35~37℃ 生育州 2.5~10.0 最適生育州 4.0~7.0 KNO₃資化性(※5) 有り

5

(NH₄)₂SO₄資化性(※5) + 有り Lーソルボース リピトール 無し 尿素の分解 ガラクチトール 無し ゼラチンの液化 グリセロール + 無し カロチノイドの生成 無し 5 トレハロース フアーストブルーB発色試験 ラクトース 無し 有機酸の生成 メリビオース 無し デンプン様物質の生成 有り Dーマンニトール ビタミンの要求性(※5) ラフイノース 50%生育 ## グルコース濃度(※6) + メレヂトース 60%育成 + 10 αーメチルーDーグルコシド 2%育成 + 食塩濃度(※7) 10%生育 -イヌリン イノシトール (註) 可溶性デンプン ※ 5 ickerhamの合成培地を用いたJ. Lodderらの方法により判定 15 DL一乳酸 コハク酸 ※6 寒天培地 クエン酸 ※ 7 液体培地 Dークルシトール 4 糖の発酵性(※5) グルクロン酸 グルコース + - 20 アルブチン ラクトース Dーグルコサミン(HCI) ガラクトース + 2-ケトグルコン酸 メリビオース 5ーケトグルコン酸 + シュクロース 上記の如き菌学的性質を有する本菌株は、オー ラフイノース + 25 レオバシデイウムsp.SN-124A菌株を親株とし マルトース て変異したものであり、且つ親株に近似した性質 Dーアラビノース を有していることから、オーレオバシデイウム属 キシロース に属する新規な変異株であると判断し、オーレオ トレハロース バシディウムsp.SN-G42菌株とし命名した。 イヌリン 本菌株は、工業技術院微生物工業技術研究所に *30* 5 糖、有機酸等の資化性 「微生物受託番号 微工研菌寄第8940号」として + グルコース 寄託されている。 Dーキシロース このように、本発明に係わるオーレオバシデイ ガラクトース ウムsp.SN-G42菌株は、親株であるオーレオバ + エリスリトール - 35 シディウムsp.SN-124A菌株の菌学的性質(特 Dーアラビノース 願昭61-210669号参照)に近似しているが、硝酸 Lーアラビノース 塩の資化性が弱く、尿素非分解性及び炭素源の資 + **D**ーリボース 化性などで若干異なる性質を有しており、また親 + シユクロース 株に比較して耐糖性が高い点(後記試験例 1 参 Lーラムノース + 40 照)、液体培地で好気的に培養したとき実質的に マルトース 泡を生成しない点並びに菌体(細胞)が親水性で + エタノール あり、且つ非凝集性である点(後記試験例2参 土 メタノール 照)及び平板寒天培地で静置培養したときのコロ セロビオース + ニーの形態(後記試験例3参照)においても相違 サリシン

を有している。

以下に、本発明に係わるエリスリトールの製造 方法について述べるが、本発明の中で用いる%は 特にことわりのない限り容量(W/V)%で示し

本発明における培養は、通常液体培地を用いて 好気的条件下に攪拌培養により実施されることが 望ましい。

当該液体培地の主炭素源としてはグルコース、 れるが、これらの糖質の培地中における量的割合 としては10~55%、好ましくは20~50%の範囲で 添加使用される。窒素源としては微生物により利 用可能な窒素化合物、例えば酵母エキス、ペプト カーなどが使用される。また、培地に加える無機 塩類としては、例えば硫酸第一鉄、塩化カリウ ム、塩化ナトリウム、リン酸二水素カリウム、水 酸化カルシウムなどの塩類が使用される。更に、 必要に応じて酵母の生育に必要な各種の有機物、20 説明する。 無機物あるいは通常用いられる消泡剤などを添加 することができる。

培養は、前記組成からなる液体培地に微生物菌 体を直接接種するか、又は別に前培養によつて得 られる種培養液を接種して行われる。この種培養 25 液の調製は、例えば常法により斜面培養した菌を グルコース33.5%、コーンスチープリカー4.5% を含むHI4~6の液体培地に1白金耳接種して34 ~36℃の温度で2~4日間培養することにより行 われる。

培養温度は微生物が生育しうる範囲内、即ち30 ~38℃で行われるが、好ましくは35~37℃の範囲 である。

また、培地のPHは4~9、好ましくは4~7の 範囲で調節される。

培養期間は使用する培地の種類及び主炭素源で ある糖質の濃度により異なるが、通常4~8日間 程度である。

本発明における培養は、培地の栄養源が最大限 に利用され、且つ培養液中のエリスリトールの生 40 成量が最高に達した時点で培養を終了させること が望ましい。

なお、培養液中のエリスリトール生成量はガス クロマトグラフィー、高速液体クロマトグラフィ ーなどの周知の方法を用いて速やかに測定するこ とができる。

かくして、培養液中に蓄積されたエリスリトー ルは、常法に従つて培養液中から分離される。即 5 ち、斯かる場合に当該分野において通常使用され ている周知の手段、例えばろ過、遠心分離、イオ ン交換又は吸着クロマトグラフィー、溶媒抽出、 蒸留、結晶化などの操作が必要に応じて適宜組み 合わせて用いられる。 一例を挙げれば、培養液か フルクトース、シユクロースなどの糖質が使用さ 10 らろ過、遠心分離などによつて菌体を除去し、次 いでこの液を活性炭で処理して着色物質などを除 き、更にイオン交換樹脂により脱イオンした後、 液を濃縮してシロツブとする。次に、このシロツ プからエリスリトール結晶化して分離する。エリ ン、麦芽エキス、カザミノ酸、コーンスチープリ 15 スリトールを分離した後の母液中にグリセリンが 含まれている場合には、これを更に減圧蒸留によ つて精製してグリセリンを得ることができる。 [実施例]

次に、本発明は試験例及び実施例により詳しく

以下に、本発明に係わるオーレオバシディウム sp.SN-G42菌株の特性を、親株であるオーレオ バシデイウムsp.SN-124A菌株と比較した。

試験例 1

(耐糖静試験)

●方法

30

35

酵母エキス (Difco社製) 1.0% (W/V%を 示す。以下、同じである。)、グルコース22.0~ **45.0%を含む培地を500㎡容の三角フラスコに** それぞれ入れ、120℃で15分間蒸気減菌を行っ た。冷後、培地PHを5.5に調整し、これに種培 養液 6 %を接種した後、30℃、180rpmで7日 間回転培養を行つた。

● 結果

次頁に対消費グルコース当たりのエリスリト ール収率を示した。

10

9

グルコー ス濃度 (%)	エリスリトール収率(%)	
	親株	変異株
22,0	38.3	40.5
27.5	38.0	41.1
33.5	36.5	38.4
39.5	28.8	37.5
45.0	15.7	37.0

表から明らかなように、親株であるオーレオ バシデイウムsp.SN-124A菌株は、培地のグ ルコース濃度が33.5%以下ではエリスリトール への変換率が36.5~38.3%で良好な変換率を示 すが、グルコース濃度が39.5%以上になると、15 グルコース濃度の上昇に伴つて急激な変換率の 低下が認められた。

これに対し、本発明の変異株であるオーレオ バシデイウムsp.SN-G42菌株は、培地のグル コース濃度が39.5%を越えてもエリスリトール 20 への変換率の低下が認められず、グルコース濃 度が45.0%になると親株に比べ約2.3倍のエリ スリトール収率が認められた。

試験例 2

(発泡性、凝集性及び親水性試験)

●方法

酵母エキス1.0%、グルコース33.5%を含む 倍地を試験管に入れ、120℃で15分間蒸気減菌 を行つた。冷後、倍地州を5.5に調整し、これ 盪培養を行つた。培養終了後、10~15分間静置 して泡の生成状態及び菌体(細胞)の凝集状態 を観察した(発泡性、凝集性)。

引き続き、培養液と同量のベンゼンを加えて 強く攪拌した後、約30分間静置して菌体(細 35 胞)のベンゼン層への移行状態を観察した(親 水性)。

• 結果

親株であるオーレオバシデイウムsp.SN-き著しい発泡を示し、攪拌(振盪)を停止した 後も泡は長時間消失しなかつた。また、培養液 中の菌体(細胞)は、攪拌を停止すると速やか に凝集して沈澱を生じた。

これに対し、本発明の変異株であるオーレオ バシディウムsp.SN-G42菌株は上記と同一の 条件で培養しても発泡が全く認められず、攪拌 (振盪)を停止しても菌体の凝集は生じなかつ

また、上記と同一条件で培養した親株と本発 明の変異株の各培養液に、適量のベンゼンを加 えてベンゼンー水2層系としたとき、親株の菌 体はベンゼン層に移行し、水層には何も残らな いが、本発明の変異株の菌体は全て水層にとど まり、ペンゼン層には全く移行しなかつた。

試験例 3

(形態観察)

方法

酵母エキス1.0%、グルコース、33.5%、寒 天1.5%から成る平板寒天培地に、白金線を用 ・いて菌体を接種した後、30℃、5日間静置培養 し、コロニーの形態を観察した。

● 結果

親株であるオーレオバシデイウムsp.SN-124A菌株は、平板寒天培地上で表面がシワ状 のコロニーを生ずるが、本発明の変異株である オーレオバシデイウムsp.SNーG42菌株は表面 が平滑状のコロニーを生じ、外観上著しく相違 している。

実施例 1

25

(変異株の造成)

オーレオバシデイウムsp.SN-124A菌株を酵 母エキス0.5%、グルコース22%の培地で2日間 に種培養液 6%を接種した後、30℃、5日間振 30 前培養したものを100倍稀釈し、30cmの距離から 15Wの紫外線ランプ(東芝殺菌灯「GL15」)を40 分間照射する。これを稀釈後、寒天培地(酵母エ キス1.0%、グルコース33.5%、寒天1.5%)に塗 布し、生育してくるものを選抜した。

> 次に、上記処理で選抜した菌株を再び20分間紫 外線照射し、同様にして生育してくるものを選抜 した。

更に、上記処理で選抜した菌株を1 mg/ml濃度 のN-メチルーN'ーニトローN"ーニトロソグア 124A菌株は、液体培地で好気的に培養したと 40 ニジンで30分間処理し、同様にして生育してくる ものを選抜して、変異株であるオーレオバシデイ ウムsp.SN-G42菌株 (FERM P-8940) を得 た。

実施例 2

種培養液の調製

グルコース33.5%、酵母エキス1.0%、寒天1.5 %から成る斜面培地にオーレオバシデイウムsp. SN-G42菌株 (FERM P-8940) の菌体を塗布 し、35℃で2~3日間静置培養する。

次に、グルコース20%、コーンスチープリカー・ (王子コーンスターチ㈱製) 1.6%を含む液体培地 (PH4.0) 150mlを入れた500ml容の三角フラスコに 上記培養菌体を1白金耳植菌し、35℃で3日間培 養を行い、更に、この培養液 9 mlを同様の液体培 10 %であつた。 地150㎡を入れた500㎡容の三角フラスコに接種し 35℃で3日間振盪培養することにより調製した。

グルコース20.0%およびコーンスチープリカー 消泡剤 (「シリコーンKS-66」信越化学㈱製) 300ppmを加えたのち、120℃で20分間蒸気減菌す る。冷却後、カセイソーダを用いて培地のPHを 4.0に調整したのち、これにオーレオバシデイウ 養液 6%を加え、温度35℃、通気量0.25vvm、回 転数230rpmの条件で7日間培養を行つた。

培養終了後、培養液の分析を行つた結果、グル コースは完全に消費されており、培養液中のエリ スリトール収率は49.3%、グリセリン収率は2.2 25 %であつた。 %であつた。

次に、この培養液の一部をとり、遠心分離によ り菌体を除去し、更に活性炭による脱色およびイ オン交換樹脂 (IRA-410:IR-120B=2:1) 濃縮し、徐冷することによつて結晶を得、更に、 この結晶を水に溶解した後、同様の方法によつて 再結晶を行つた。

得られた多面体様の白色結晶はさわやかな甘味 クロマトグラフィー、ガスクロマトグラフィー、 旋光度及び核磁気共鳴スペクトル等の測定を行つ た結果、上記結晶はエリスリトールと同定され た。

実施例 3

グルコース20.0%およびコーンスチープリカー 1.6%を含む培地15ℓを30ℓ容の発酵槽に入れ、 消泡剤300ppmを加えたのち、120℃で20分間蒸気 減菌する。冷却後、カセイソーダを用いて培地の 12

PHを4.0に調整したのち、上記培地と同一組成の 培地を用いて実施例2の方法に従い調製したオー レオバシデイウムsp.SN-G42菌株(FERM P -8940) の種培養液 6%を加え、温度35℃、通気 5 量0.50vvm、回転数230rpmの条件で7日間培養 を行つた。

培養終了後、培養液の分析を行つた結果、グル コースは完全に消費されており、培養液中のエリ スリトール収率は49.2%、グリセリン収率は1.2

実施例 4

グルコース20.0%およびコーンスチープリカー 1.6%を含む培地15ℓを30ℓ容の発酵槽に入れ、 消泡剤300ppmを加えたのち、120℃で20分間蒸気 1.6%を含む培地 15ℓ を 30ℓ 容の発酵槽に入れ、15 減菌する。冷却後、カセイソーダを用いて培地の PHを4.0に調整したのち、上記培地と同一組成の 培地を用いて実施例2の方法に従い調製したオー レオバシデイウムsp.SN-G42菌株(FERM P -8940) の種培養液 6%を加え、温度35℃、通気 ムsp.SN-G42菌株 (FERM P-8940) の種培 20 量0.75vvm、回転数230rpmの条件で7日間培養 を行つた。

> 培養終了後、培養液の分析を行つた結果、グル コースは完全に消費されており、培養液中のエリ スリトール収率は46.5%、グルセリン収率は2.7

グルコース20.0%およびコーンスチープリカー 1.6%を含む培地15ℓを30ℓ容の発酵槽に入れ、 消泡剤300ppmを加えたのち、120℃で20分間蒸気 による脱塩を行つた。溶出液を糖濃度50%以上に 30 減菌する。冷却後、カセイソーダを用いて培地の PHを4.0に調整したのち、上記培地と同一組成の 培地を用いて実施例2の方法に従い調製したオー レオバシデイウムsp.SN-G42菌株 (FERM P -8940) の種培養液 6%を加え、温度35℃、通気 を有し、その融点は121℃であつた。更に、液体 35 量1.00vvm、回転数230rpmの条件で7日間培養 を行つた。

> 培養終了後、培養液の分析を行つた結果、グル コースは完全に消費されており、培養液中のエリ スリトール収率は41.8%、グリセリン収率は1.4 **40** %であつた。

実施例 6

グるコース33.5%およびコーンスチープリカー 4.47%を含む培地5ℓを7ℓ容の発酵槽に入れ、 消泡剂300ppmを加えたのち、120℃で20分間蒸気

減菌する。冷却後、カセイソーダを用いて培地の PHを4.2に調整したのち、上記培地と同一組成の 培地を用いて実施例2の方法に従い調製したオー レオバシデイウムsp.SN-G42菌株 (FERM P -8940) の種培養液 6%を加え、温度35℃、通気 5 量0.25vvm、回転数500rpmの条件で5日間培養 を行つた。

培養終了後、培養液の分析を行つた結果、グル コースは完全に消費されており、培養液中のエリ スリトール収率は39.7%、グルセリン収率は7.9 10 コースは完全に消費されており、培養液中のエリ %であつた。

実施例 7

グルコース39.5%およびコーンスチープリカー 4.0%を含む培地5ℓを7ℓ容の発酵槽に入れ、 消泡剤300ppmを加えたのち、120℃で20分間蒸気 15 6.0%を含む培地15ℓを30ℓ容の発酵槽に入れ、 減菌する。冷却後、カセイソーダを用いて培地の Mを4.2に調整したのち、上記培地と同一組成の 培地を用いて実施例2の方法に従い調製したオー レオバシディウムsp.SN-G42菌株 (FERM P -8940) の種培養液 6%を加え、温度35℃、通気 20 レオバシディウムsp.SN-G42菌株 (FERM P 量0.25vvm、回転数500rpmの条件で6日間培養 を行つた。

培養終了後、培養液の分析を行つた結果、グル コースは完全に消費されており、培養液中のエリ %であつた。

実施例 8

グルコース39.5%およびコーンスチープリカー 5.3%を含む培地 5 ℓ を 7 ℓ 容の発酵槽に入れ、 減菌する。冷却後、カセイソーダを用いて培地の PHを4.2に調整したのち、上記培地と同一組成の 培地を用いて実施例2の方法に従い調製したオー レオバシデイウムsp.SN-G42菌株(FERM P 量0.25vvm、回転数500rpmの条件で5日間培養 を行つた。

培養終了後、培養液の分析を行つた結果、グル コースは完全に消費されており、培養液中のエリ スリトール収率は37.5%、グリセリン収率は7.2 40 リスリトール収率は41.9%、グリセリン収率は %であつた。

実施例 9

グルコース39.5%およびコーンスチープリカー 6.6%を含む培地5ℓを7ℓ容の発酵槽に入れ、 消泡剤300ppmを加えたのち、120℃で20分間蒸気 減菌する。冷却後、カセイソーダを用いて培地の Mを4.2に調整したのち、上記培地と同一組成の 培地を用いて実施例2の方法に従い調製したオー レオバシデイウムsp.SN-G42菌株(FERM P -8940) の種培養液 6%を加え、温度35℃、通気 量0.25vvm、回転数500rpmの条件で4日間培養 を行つた。

培養終了後、培養液の分析を行つた結果、グル スリトール収率は37.1%、グリセリン収率は4.8 %であつた。

実施例 10

グルコース45.0%およびコーンスチープリカー 消泡剤300ppmを加えたのち、120℃で20分間蒸気 減菌する。冷却後、カセイソーダを用いて培地の PHを4.0に調整したのち、上記培地と同一組成の 培地を用いて実施例2の方法に従い調製したオー -8940) の種培養液 6%を加え、温度35℃、通気 量0.25vvm、回転数230rpmの条件で8日間培養 を行つた。

培養終了後、培養液の分析を行つた結果、グル スリトール収率は38.6%、グルセリン収率は9.5 25 コースは完全に消費されており、培養液中のエリ スリトール収率は37.3%、グリセリン収率は4.5 %であつた。

実施例 11

シュクロース33.5%およびコーンスチープリカ 消泡剤300ppmを加えたのち、120℃で20分間蒸気 30 -4.5%を含む培地5ℓを7ℓ容の発酵槽に入れ、 消泡剤300ppmを加えたのち、120℃で20分間蒸気 減菌する。冷却後、カセイソーダを用いて培地の PHを4.1に調整したのち、上記培地と同一組成の 培地を用いて実施例2の方法に従い調製したオー -8940) の種培養液 6 %を加え、温度35℃、通気 35 レオバシデイウムsp.SN -G42菌株の種培養液 6 %を加え、温度35℃、通気量0.25vvm、回転数 500rpmの条件で6日間培養を行つた。

> 培養終了後、培養液の分析を行つた結果、シュ クロースは完全に消費されており、培養液中のエ 7.4%であつた。

実施例 12

シュクロース39.5%およびコーンスチープリカ -5.3%を含む培地 5 ℓ を 7 ℓ 容の発酵槽に入れ、

16 ·

消泡剤300ppmを加えたのち、120℃で20分間蒸気 **斌**菌する。冷却後、カセイソーダを用いて培地の PHを4.1に調整したのち、上記培地と同一組成の 培地を用いて実施例2の方法に従い調製したオー レオバシデイウムsp.SN-G42菌株(FERM P -8940) の種培養液 6%を加え、温度35℃、通気 量0.25vvm、回転数500rpmの条件で6日間培養 を行つた。

培養終了後、培養液の分析を行つた結果、シュ クロースは完全に消費されており、培養液中のエ 10 3.8%であつた。 リスリトール収率は42.4%、グリセリン収率は 5.8%であつた。

実施例 13

シュクロース45.0%およびコーンスチープリカ 消泡剤300ppmを加えたのち、120℃で20分間蒸気 減菌する。冷却後、カセイソーダを用いて培地の

PHを4.1に調整したのち、上記培地と同一組成の 培地を用いて実施例2の方法に従い調製したオー レオバシデイウムsp.SN-G42菌株 (FERM P -8940) の種培養液 6%を加え、温度35℃、通気 5 量0.25vvm、回転数500rpmの条件で6日間培養 を行つた。

培養終了後、培養液の分析を行つた結果、シュ クロースは完全に消費されており、培養液中のエ リスリトール収率は41.7%、グリセリン収率は

[発明の効果]

本発明の新規微生物であるオーレオバシデイウ ムsp.SN-G42菌株は、耐糖性、耐熱性に優れ、 エリスリトール生産能が高く、しかも発酵培養時 -6.0%を含む培地 5ℓ を 7ℓ 容の発酵槽に入れ、 15 に泡の発生が極めて少ないので、工業的に利用す る上で大変都合の良いものである。